FILM-FORMING ANTIFUNGAL COMPOSITION

特許公報書号 JP10226639 (A)

公報発行日 1998-08-25

発明者: OTA YOICHI; TSUTSUMI YUKARI; SUZUKI TAKASHI; KOMURO MASAKATSU

出願人 SHISEIDO CO LTD; KYORIN SEIYAKU KK

分類: -四四:

A61K9/70; A61K31/415; A61K47/10; A61K47/12; A61P31/04; A61P31/10; A61K31/415; A61K8/70; A61K31/416; A61K47/10; A61K47/12; A61P31/100; A61K31/415; (IPC1-7); A61K31/415; A61K47/0; A61K47/10; A61K47/12

一欧州: 出願番号 JP19970347043 19971201

優先権主張署号: JP19970347043 19971201; JP19960351902 19961210

要約 JP 10226639 (A)

3PT 0226839 (A)

PROGLEM TO BE SOUTED: To obtain the salpied composition which is excellent in the artiflangual PROGLEM TO BE SOUTED: To obtain the salpied composition which is excellent in the artiflangual PROGLEM TO BE SOUTED. The obtained proglemen of the proglemen of the proglemen of the price in the Soute of the price in the Soute of the Soute o weight of the composition.

esp@cenet データベースから供給されたデータ -- Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-226639

(51) Int.Cl.6		織別記号	FΙ			
A61K	9/70	389	A61K	9/70	389	
	47/10			47/10	Z	
	47/12			47/12	Z	
# A 6 1 K	31/415	ADZ		31/415	ADZ	

審査請求 未請求 請求項の数14 FD (全 12 頁)

(21)出願番号	特顧平9-347043	(71)出願人	000001959
			株式会社資生堂
(22)出顧日	平成9年(1997)12月1日		東京都中央区銀座7丁目5番5号
		(71)出願人	000001395
(31)優先権主張番号	特願平8-351902		杏林製薬株式会社
(32)優先日	平8 (1996)12月10日		東京都千代田区神田駿河台2丁目5番地
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	(72) 発明者	太田 陽一
			神奈川県横浜市金沢区福浦2-12-1 セ
			式会社資生堂第二リサーチセンター内
		(72)発明者	堤 ゆか里
			神奈川県横浜市金沢区福浦2-12-1 #
			式会社資生営第二リサーチセンター内
		(74)代理人	弁理士 岩橋 祐司
			最終責に続く

(54) 【発明の名称】 被膜形成性抗真菌剤組成物

(57)【要約】

【課題】 塗布した場合にベルつきがなく、密管性に優 れ、抗真菌剤の放出性及び角質師に対する浸透性が高い 総限を形成することができ、白癬症、特に几個の治療 に効果的な被限形成性抗真節剤組成物を提供する。 「解決手段」 三級アミン部を有する被限形成物質、抗 真菌剤及び水を含有し、且つ組成物のpHが前記被限形 成物質が溶解又は部分溶解し得るpH面減であることを 特徴とする機能所成性抗臭筋部組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 三級アミン部を有する被膜形成物質と、 抗真菌剤と、水とを含有し、且つ組成物のpHが前記被 膜形成物質が溶解又は部分溶解し得る p H領域であるこ とを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項2】 請求項1記載の組成物において、前記被 膜形成物質が三級アミン部を含有するメタアクリル酸ア ルキルエステルコポリマー及び/又はポリビニルアセタ ールジエチルアミノアセテートであることを特徴とする 被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項3】 請求項2記載の組成物において、前記被 膜形成物質がメタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブ チル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチルコポリマー であり、且つ組成物のpHが6.2以下であることを特 徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項4】 請求項2記載の組成物において、前記被 膜形成物質がポリビニルアセタールジエチルアミノアセ テートであり、月つ組成物のpHが5.8以下であるこ とを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

おいて、抗真菌剤が塩酸アモロルフィンであることを特 徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項6】 請求項1~5の何れかに記載の組成物に おいて、低級アルコールを配合することを特徴とする被 膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項7】 請求項6記載の組成物において、低級ア ルコールがエタノール及び/又はイソプロピルアルコー ルであることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。 【請求項8】 請求項1~7の何れかに記載の組成物に おいて、湿潤剤を配合することを特徴とする被膜形成性 30 抗真菌剤組成物。

【請求項9】 請求項8記載の組成物において、湿潤剤 がプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、 1、3-ブチレングリコールから選ばれる少なくとも1 種以上であることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成 物。

【請求項10】 請求項1~9の何れかに記載の組成物 において、角質溶解剤を配合することを特徴とする被膜 形成性抗直菌剂組成物。

【請求項11】 請求項10記載の組成物において、角 40 質溶解剤が尿素、サリチル酸、サリチル酸ナトリウム、 レゾルシンから選ばれる少なくとも1種以上であること を特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項12】 請求項1~11の何れかに記載の組成 物において、界面活性剤を配合することを特徴とする被 膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項13】 請求項12記載の組成物において、界 面活性剤がアニオン性界面活性剤の1種以上と画性界面 活性剤の1種以上の組み合わせであることを特徴とする 被膜形成性抗直菌剖組成物。

【請求項14】 請求項1~13の何れかに記載の被膜 形成性抗真菌剤組成物からなる爪白癬治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、爪及びその周辺の 真菌症の治療のための被膜形成性抗真菌剤組成物、特 に、被膜からの抗真菌剤の放出性及び角質層への浸透性 の改良に関する。

[0002]

10 【従来の技術】従来、皮膚科領域における直菌症の治 療、特に爪白癬はクリームや軟膏のような外用剤による 局所治療が困難であることが知られている。これは、爪 の角質層内部に繁殖している白癬菌を局所的に外用剤を 用いることにより処置しようとしても、元々爪は外部か らの異物の侵入に対する障壁としての機能が大であり、 皮膚に比べてその角質層が非常に硬く、角質層中へ抗真 菌剤が浸透しにくいことに起因している。

【0003】 こうした現状に対して、最近抗真菌剤によ る外用療法の改善が試みられている。すなわち、従来か 【請求項5】 請求項1~4の何れかに記載の組成物に 20 らのクリームや軟膏基剤に代わって、爪に対して付着性 がよくコンプライアンスの高いネイルラッカー製剤やネ イルエナメル製剤、マニキュア製剤等の被膜形成性組成 物を得ようとする試みである。

> 【0004】例えば、特開平3-77820号公報には アクリル系及びメタアクリル系共重合体からなる混合 物、低級アルコール及び水からなる基剤成分に有効成分 を配合してなる皮膚外用剤が、特開平6-211651 号公報には硝酸オモコナゾール又は塩酸ブテナフィンを 疎水性被膜形成剤及び溶剤からなる基剤に配合した爪白 羅治療用組成物が、特開平7-277975号公報には 2種以上の水溶性の低い被膜形成剤、水、可塑剤、抗真 菌剤及びアルコールを含有する皮膚外用剤等が開示され ている。これらの被膜形成性製剤は、何れも被膜強度や 耐水性を得るために被膜形成物質として水不溶性の疎水 性被膜形成剤を用いるものであった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、このよ うな疎水性被膜形成物質を用いた組成物を爪に塗布した 場合には、塗布面上に形成された被膜中の網状組織が抗 真菌剤の被膜中での拡散を抑制し、被膜からの抗真菌剤 の放出や角質層への浸透が十分でないという問題点があ った。また、このような組成物を爪に重ね塗りした際に は、前に塗布した被膜の蓄積が新たに塗布した被膜中の 抗真菌剤の浸透を妨げ、継続的に使用してもそれに具合 った効果を得ることができなかった。

【0006】さらに、疎水性被膜形成物質の溶剤として アセトンや酢酸エチル、トルエン等の有機溶剤が用いら れる場合には、これらが爪を脱水し、爪を硬化させて抗 真菌剤の浸透を遅くすることが知られており、このよう 50 な溶剤を含有しない組成物であることが望ましい。本発 明は前記従来技術の課題に鑑みなされたものであり、そ の目的は被膜からの抗真菌剤の放出性及び角質層への浸 透性に優れ、白癬症特に爪白癬の治療に効果的な被膜形 成性抗真菌剤組成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記目的 を達成するために鋭意検討を行った結果。三級アミン部 を有する被膜形成物質と、抗真菌剤と、水を含有し、目 つ、組成物のpHをある領域に調整した組成物が、患部 に塗布することによって、抗直菌剤の角質浸透性に非常 10 名:ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート) に優れた被膜を形成することを見出し、本発明を完成し

【0008】すなわち、本発明に係る被膜形成性抗直菌 剤組成物は、三級アミン部を有する被膜形成物質と、抗 真菌剤と、水とを含有し、且つ組成物のpHが前記被膜 形成物質が溶解又は部分溶解し得るpH領域であること を特徴とする。なお、本発明組成物のpHは全て、組成 物を精製水で10倍希釈後、pHメーターにて測定した ものを意味する。本発明において、前記被膜形成物質が 三級アミン部を含有するメタアクリル酸アルキルエステ 20 ルコポリマー及び/又はポリビニルアセタールジエチル アミノアセテートであることが好適である。

【0009】また、前記被膜形成物質がメタアクリル酸 メチル・メタアクリル酸プチル・メタアクリル酸ジメチ ルアミノエチルコポリマーであり、且つ組成物のpHが 6. 2以下であることが好適である。また、前記被膜形 成物質がポリピニルアセタールジエチルアミノアセテー トであり、且つ組成物のpHが5、8以下であることが 好適である。

【0010】また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 30 において、抗真菌剤が塩酸アモロルフィンであることが 好適である。また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 においては、低級アルコールを配合することが好適であ り、低級アルコールとしてはエタノール及び/又はイソ プロピルアルコールが好適である。

【0011】また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 においては、湿潤剤を配合することが好適であり、前記 湿潤剤としては特にプロピレングリコール、ジプロピレ ングリコール、1、3-ブチレングリコールから選ばれ る少なくとも1種以上であることが好適である。また、 本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物においては、角質溶 解剤を配合することが好適であり、前記角質溶解剤とし ては尿素、サリチル酸、サリチル酸ナトリウム、レゾル シンから選ばれる少なくとも1種以上であることが好適 である。

【0012】また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 においては、界面活性剤を配合することが好適であり、 前記界面活性剤としてはアニオン性界面活性剤の1種以 上と両性界面活性剤の1種以上の組み合わせであること 形成性抗真菌剤組成物からなることを特徴とする。 [0013]

【発明の実施の形態】本発明において用いられる被膜形 成物質は、分子内に三級アミン部を有する高分子ポリマ ーであり、例えば商品名オイドラギット(EUDRAG IT) E100 (レームファーマ社製、化学名: メタア クリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル 酸ジメチルアミノエチル・コポリマー (モル比1:1: (三共 (株)製、化学 が好適に用いられる。

【0014】 これらは何れも、フィルムコーティング剤 として知られており、水には難溶性であるが、オイドラ ギットE100はpH5. 0以下、AEA「三共」はp H5. 8以下で水に溶解性を示し、主として経口薬の胃 溶性コーティング剤として用いられている。また、オイ ドラギットE100は通常pH5. 0以上では水に溶解 しないが、pH6付近までは半透膜的な物性を示し、コ ーティングした薬剤を徐放する性質を有する。本発明に おいてはこのような一見溶解しているのと同じ様な挙動 を示す状態を「部分溶解」と呼ぶ。

【0015】 このような n H 依存性の溶解性は、被膜形 成物質中の三級アミン部に起因する。本発明において は、このような三級アミン部を有する被膜形成物質を用 い、日つ組成物のpHをこの被職形成物質が溶解若しく は部分溶解し得るpH領域とすることによって、塗布後 形成される被膜からの抗真菌剤の角質浸透性を高めるこ とができる。なお、本発明組成物のpHは全て、組成物 を精製水で10倍希釈したもの(以後、測定系というこ とがある)を、pHメーターにて測定したものを意味す る。この方法は、エタノール等を多量に含有する組成物 のpH測定において、通常推奨されている測定方法であ

【0016】オイドラギットE100を配合した抗真菌 剤組成物の場合には、上記測定系におけるpHが6.2 以下であれば、被聯からの抗真菌剤の放出性、角質や爪 への浸透性を得ることができる。さらにDHを低くする と抗真菌剤の放出性、浸透性は高くなり、pHを5以下 とした場合には特に高い効果が発揮される。従って、被 40 膜形成物質としてオイドラギット E 1 O O を用いる場合 には、組成物の測定系におけるpHは6.2以下、好ま しくは6.0以下、特に好ましくは5.0以下である。 また、同様に、AEA「三共」を用いる場合には、組成 物の測定系における n H は 5.8以下であることが好流 である。

【0017】本発明において用いられる被膜形成物質の 配合量は組成物全量中、1~30 g/v%、好ましくは2 ~2 0 w/v%、特に好ましくは3~15 w/v%である。被 膜形成物質の配合量が少ないと十分な被膜形成が成され が好適である。本発明に係る爪白癬治療剤は、前記被膜 50 ず、また、被膜形成物質の配合量が多すぎると被膜中の 抗真菌剤の濃度が相対的に低くなり、好ましくない。本 発明の何効成分である抗真菌剤としては、例えば塩酸ア モロルフィン、建酸テルビフィン、硫酸ミコナゾール、研酸イソコナゾール、研酸スルコナゾール、研酸インコナゾール、研酸インコナゾール、成一個大力である。 キシコナゾール、イ酸エコナゾール、のでは、これ、これらから選ばれる1種又は2種以上を用いることができる。 これらば重酸塩、硝酸塩等の塩として用いるのが好ましい。

【0018】本発明において、特に好ましい抗真菌剤は 10 塩酸アモロカフィンである。塩酸アモロカフィンは酸性 気域で水に対する溶解性が起くの含なる抗良剤であ り、本発明で用いる被膜形成物質のp H依存性との相性 の点からも特に好ましい抗真菌剤である。本発明の機膜 形成性抗真菌制成物において、抗真菌剤の合合量は組 成物全量に対して0.1~10 w/v%、好ましくは0. 5~8 w/w、特に好ましくは1−6 w/wをである。抗真 菌剤の配合信が少ないと十分を抗菌活性が得られず。多 すぎる場合には経済的な問題や、安全性の問題、また、 結晶の所指等安定性の問題等を生じることがあるので好 ましくない。

【0019】本発明の必須成分の一つである水の配合量は、用いる他の成分の量に応じて適宜調整されるが、通常組成物金額に対して1~30 w/v%、好ましくは2~15 w/v%、特に好ましくは3~10 w/v%である。水の配合量が少ないと爪や皮膚に対する柔軟効果や、被膜からの抗真萬剤の放出性、角質層への浸透性が十分に得られない。また、水が多すぎる場合には被膜が乾きにくくなっ。また、水が多すぎる場合には被膜が乾きにくくなっ。

【0020】本発明の組成物においては、上記必須成分 30 のみで組成物が所望のpHとならない場合にはpH調整 刹等を用いてその液性を調整することが必要である。 p H調整剤としては、通常皮膚外用剤や化粧品に用いられ ているものを適宜選択して使用することができる。例え ば、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸、酢酸、プロ ピオン酸、クエン酸、乳酸、シュウ酸、コハク酸、洒石 酸、マロン酸、リンゴ酸等の有機酸等が挙げられる。p 日調整剤は、1種又は2種以上用いることができる。本 発明の被膜形成性抗真菌剤組成物は、三級アミン部を有 する被膜形成物質を用いること、及び組成物の前記測定 40 えられる。 系におけるnHを前記被膵形成物質が溶解又は部分溶解 し得る領域とすることを一つの特徴とするものである。 【0021】従来、被膜形成物質を用いる際には、その 被膜形成物質が溶解しうる有機溶剤に溶解し、ネイルエ ナメル製剤とするのが通常であり、透明性等を向上させ るために水を配合した場合にもその液性をわざわざ被膜 形成物質が溶解してしまうようなpH領域に調整するこ とはこれまで為されていなかった。なぜなら、そのよう なpH調整は、一般に被膜形成性が悪いことを想像させ るからである。

【0022】例えば、オイドラギットE100を配合し た抗真菌剤組成物は公知であり、特開昭63-2588 14号公報には、硝酸ミコナゾール 2%、水 10%、 尿素 1 0 %、無水アルコール 6 4 %、 グリセロール 2 %、及びオイドラギットE100 12%からなるワニ ス形抗真菌剤組成物が開示されている。しかしながら、 この組成物は尿素を可溶化剤として用いることによっ て、水溶液中に難溶性の抗真菌剤である硝酸ミコナゾー ルを溶解状態で存在させることを目的としており、組成 物の測定系における p H は 7 以上である。すなわち、上 記組成物においてもpHはオイドラギットE100が溶 解又は部分溶解し得る領域ではなく、被膜形成物質(オ イドラギットE 100)の存在状態が与える影響につい ては全く検討されていない。このような組成物から形成 された被膜は、通常の疎水性被膜と同じであり、抗真菌 剤の放出性や、角質及び爪への浸透性が十分に発揮され ない。

【0023】これに対して、本発明者らは被膜形成物質として三級アミン能を有する被悪形成物質を用いる組織を自動を は組織物の 月社を展形成が最好が高架は部分治解する p 日領域に調整すれば、予想に反して良好な被膜形成性 が得られ、乾燥をはべたついたり、被接触物に付着する ことがなく、爪への密着性も良好であり、しかも、この ような。日報域に調整しない場合に比して格段に抗真菌 別の角質浸透性が高い被膜形成性抗真菌剤組成物が得ら れることを見出したものである。

【0024】このような効果を現する作用機作は明らかではないが、次のように推察される。すなわち、本発明の組成物を爪上に塗布すると、まずアルコールや水等の治療が解散するに伴い、爪上に被腰が形成される。本発明の組成物においては、p11を被膜形成物質が溶解とは部分溶解する領域に調整してはあるものの、殆どの溶媒が解散したこの状態では被硬形成物質が溶解するほどの水が存在していないので、一見過常の疎水性を膜のような被膜を形成する。しかし、該被膜中で一般膜形成性 由度の高い状態にあり、このような被膜形成物の存在 状態により、被服中の薬剤の拡散や被膜からの薬剤の放 出が妨げられず、高い薬剤放出性が発揮されるものと考えられる。

【0025】また、爪が被膜で覆われるいわゆるODT 法 (無対包帯は)での適用であること、被膜自身が若干 の水分を包含した状態で爪に接しているため、周い爪甲 も十分な保証作用を受けて誘潤し、抗真菌剤が被膜から 爪に非常に移行しやすい状態とされること、被膜が爪に 対して非常に密着性が高く、容易に剥がれることがない と等も電板を関因となっていると推察される。

【0026】本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物には上 記必須成分の他に、低級アルコールを配合することが好 50 適である。低級アルコールは速やかな被膜の形成に寄与 し、溶媒としての機能を有するものであれば特に限定さ れないが、好ましくはエタノール及び/又はイソプロピ ルアルコールである。配合量としては目的とする組成物 の性状、抗真菌剤や被膜形成物質の配合量等により適宜 調製して配合することができるが、通常17~89w/v %、好ましくは30~80w/v%、さらに好ましくは5 0~75w/v%である。

【0027】また、本発明に係る被膜形成性抗直菌剤組 成物には、上記必須成分の他に角質層への抗真菌剤の浸 透性を高めるために湿潤剤、角質溶解剤、界面活性剤を 10 配合することができる。湿潤剤としては、例えば、プロ ピレングリコール、ジプロピレングリコール、1,3-ブチレングリコール、グリセリン、ジグリセリン、トリ グリセリン、ポリエチレングリコール、ソルビトール、 グルコース、フルクトース、マルトース、キシリトー ル、エリスリトール、スレイトール、マビット、マンニ ット等が挙げられ、これら湿潤剤のうち、1種又は2種 以上を用いることができる。特に好ましくはプロピレン グリコール、ジプロピレングリコール、1、3 ープチレ ングリコールである。湿潤剤は爪や皮膚を柔軟にし、抗 20 真菌剤の浸透性を高める効果を有する。

【0028】本発明における湿潤剤の配合量は、組成物 全量に対して1~20w/v%、好ましくは2~15w/v %、特に好ましくは5~1 Ow/v%である。湿潤剤が少 ないと爪に対する十分な柔軟効果が得られず、薬剤浸透 性の明らかな向上が認められない。また、多すぎる場合 には被膜が乾燥しにくくべたつきが大となるので好まし くない。

【0029】また、角質溶解剤としては、例えば尿素、 サリチル酸、サリチル酸ナトリウム、レゾルシン等が挙 30 げられ、これらは単独でも任意の混合物としても使用す ることができる。角質溶解剤は爪表面の角質層を軟化 し、抗真菌剤の浸透を高めることができる。本発明にお いて角質溶解剤の配合量は組成物全量に対して0.2~ 10w/v%、好ましくは0.5~5w/v%、特に好ましく は1~3 w/v%である。角質溶解剤の配合量が少ないと 爪に対する十分な薬剤浸透性が得られず、また、多すぎ る場合には被膜が乾きにくくべたつきが大きくなるため に好ましくない。

に限定されないが、好ましくは親水性界面活性剤が良 い。親水性界面活性剤としては非イオン性界面活性剤、 イオン性界面活性剤、両性界面活性剤の何れでも良く、 これらの界面活性剤を単独又は任意の混合物として使用 することができる。非イオン性界面活性剤としては例え ばポリオキシアルキレン系、ポリグリセリン脂肪酸エス テル、トゥイーン系、シュガーエステル系のものが挙げ られ、また、イオン性界面活性剤としては例えば脂肪酸 セッケン、アルキルスルホン酸塩、エーテルリン酸塩、 塩基性アミノ酸の脂肪酸塩、トリエタノールアミン石

輸、アルキル四級アンモニウム塩等が、両性界面活性剤 としては例えばベタイン、アミノカルボン酸塩、アルキ ルジメチルアミンオキシド等が挙げられる。好ましくは アニオン件界面活性剤と両件界面活性剤の組み合わせが 良い。界面活性剤は爪の角質表面を活件化し、薬物の爪 への浸透性を高めることができる。

【0031】本発明において用いられる界面活性剤の配 合量は、0.1~5w/v%、好ましくは0.2~3w/v %、特に好ましくは0. 3~1 w/v%である。界面活性 剤の配合量が少ないと爪に対する十分な薬剤浸透性が得 られず、また、界面活性剤の配合量が多すぎると被膜が 乾きにくくべたつきが大となる。本発明にかかる被膜形 成性抗真菌剤組成物には、この他必要に応じ他の薬物 (例えば、抗ヒスタミン剤、鎮痒剤、抗炎症剤、局所麻 酔剤等)、吸収促進剤、可塑剤、緩衝剤、清涼剤、抗酸 化剤、ゲル化剤、キレート剤、油分、溶媒、高分子、香 料、色剤など本発明の効果を損なわない範囲で配合する ことができる。

【0032】前記可塑剤としては例えば炭酸エチレン、 炭酸プロピレン、クエン酸トリエチル、トリアセチン、 クロタミトン、セバシン酸ジイソプロピル、セバシン酸 ジエチル、アジピン酸ジイソプロピル等が挙げられる。 これら可塑剤のうち、1種又は2種以上を用いることが でき、特に好ましくは炭酸エチレン、炭酸プロピレンで ある。本発明の被膜形成性抗直蘭剤組成物は剤型として 粘性の低い液状製剤から粘性の高いゲル状製剤まで任意 の粘性をもつ組成物として調製が可能である。

【0033】本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物を患部 に塗布する方法としては、特に限定されないが、ハケ徐 り、綿棒やへら等の途布具での途布、ロールオンタイプ での塗布、容器からの直接塗布、スプレー塗布等が可能 である。また、本発明の組成物を塗布した際に形成され る被隣は従来のエナメル被職などと異なり、入浴や水洗 を繰り返すことにより洗い流すことができ、特に組成物 のpHが5.0以下のものは洗い流しが容易である。使 用方法としては特に制限されないが、繰り返し塗布が必 要である場合には、常に高濃度の抗真菌剤を虫部に接触 させるために、疾患の程度によって1日1回~数回被膜 を水で洗い流した後、患部に該組成物を再塗布すること 【0030】 本発明において用いられる界面活性剤は特 40 が好ましい。なお、本発明の被膜は爪や皮膚に対して非 常に密着性がよいので、ピールオフタイプには適さな い。また、本組成物を爪等に塗布した後、包帯やラップ フィルム等で巻いてもよい。

> 【0034】以下、具体例として、抗真菌剤として塩酸 アモロルフィン、被膜形成物質としてオイドラギットE 100、AEA「三共」を用いて本発明を説明する。な お、配合量は特に指定のない場合は重量(g)で示す。 【0035】試驗例1

まず、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物のべたつき、 50 爪への密着性、角質浸透性について調べた。なお、各試 9

験方法は次の通り。 べたつき

試料を爪に塗布し、自然乾燥後の被膜のべたつきを以下 の基準に従って評価した。

- ◎…べたつきが全くない
- ○…べたつきがほとんどない
- △…べたつきが少し感じられる
- ×…べたつきがはっきり感じられる

【0036】爪への密着性

試料を爪に塗布し、自然乾燥後の被膜の状態を肉眼観察 10 ○…抗真菌剤濃度が3μg/ml以上5μg/ml未満 して以下の基準に従って爪への密着性を評価した。

- ◎…密着性が高い(被膜に全くしわがよらない) ○…密着性がかなり高い(被職に僅かにしわがよる)
- △…密着性が低い(被膜にしわがよる)
- ×…密着性なし(被膜が爪上から容易に剥離する)

【0037】角質浸透性試験

8 週齢雄性ヘアレスマウスの背部摘出皮膚をフランツ型*

* 拡散セルに装着した。レヤブター溶液として生理食塩液 を用い、試料0. 15m1を開放系で24時間適用し た。皮膚を透過して、レセプター溶液中に移行した抗真 菌剤量を調べるため、レセプター溶液を経時的にサンプ リングし、レセプター溶液中の抗真菌剤濃度をHPLC 法により測定した。24時間後のレセプター溶液中の抗 真菌剤濃度により下記の基準に従って角質浸透性を評価 した。

◎…抗真菌剤濃度が5μg/ml以上

△…抗真菌剤濃度が1 µ g/m l 以上3 µ g/m l 未満

×…抗真菌剤濃度が1 µ g/m l 未満

【0038】pH測定方法

試料を精製水にて10倍希釈し、pHメーター(F-8 AT型、堀場製作所製)を用いて行った。 [0039]

【表1】

サンブルNo. 構成成分 1 2 3 4 5 6 (1) 塩酸アモロルフィン 5 5 5 5 5 (2)オイドラギットE100 1.0 10 1 1 10 (3) A E A 「三共」 1.0 1.0 (4)炭酸プロピレン 1 1 1 1 (5)精製水 腦體 10 10 10 10 10 (6) クエン酸 4 4 4 (7)5' 477' DN 1-1/752 Λ 4 (8) 9 5 %エタノール 適量 適量 通量 適量 適量 合計 100ml 100ml 100m1 100m1 100#1 100ml пΗ 4.80 4.35 4.51 6.10 8.62 8.77 べたつき 0 0 0 0 0 0 爪への密着性 0 0 0 0 0 角質浸透性

【0040】<製法>サンプル1は、成分(5)の一部 に(6)、(1)、(2)、(4)を順に溶解せしめ、 最終的に成分(5)で合計100mlにして液状の被膜 40 上させることができる。なお、アルコールを配合しなか 形成性抗真菌剤組成物を得た。サンプル2~6は、成分 (8)の一部に成分(1)~(7)を順に溶解せしめ。 最終的に成分(8)で合計100m1にして液状の被膜 形成性抗真菌剤組成物を得た。

【0041】表1から解るように、三級アミン部を有す る被膜形成物質(オイドラギットE100、AEA「三 共」)を用いた場合、組成物のpHが被膜形成物質が溶※ ※解又は部分溶解し得る領域とすることによって、べたつ きや密着性を低下させることなく角質浸透性を著しく向 ったサンプル1では、被膜乾燥後はべたつきもなく、密 着性や角質浸透性も良好であったが、アルコールを配合 したサンプル2~6に比べると被膜が乾燥するまでに時 間がかかり、使用性の占でやや名みものであった。 [0042]

1 1

【表2】

7

サンプルNo. 9 10

椹 成 成 分

11					1.
(1)塩酸アモロルフィン	5	5	5	5	5
(2)オイドラギットE 1 0 0	10	-	-	_	-
(3)オイドラギットL100	_	10	10	_	_
(4)オイドラギットRSPOL	_	-	-	10	10
(5)クエン酸トリエチル	1	1	1	1	1
(6)精製水	_	10	10	10	10
(7)クエン酸	-	4	_	4	
(8)ジイソプロパノールアミン	-	-	4	_	4
(9) 9 5 %エタノール	適量	適量	適量	過量	適量
A 21					
合計	100ml	100ml	100nl	100ml	100ml
ff aff p H	100ml 5.98	100m1 4.12	7.56	100ml 4.56	100ml 8.68

(7)

<製法>成分(9)の一部に成分(1)~(8)を順に て液状の被膜形成性抗直菌剤組成物を得た。

角質浸透性

【0043】上記表2で用いた成分(3)及び成分 (4) は何れも三級アミン部を有していないメタアクリ ル酸系コポリマーである。すなわち、(3)オイドラギ ットL100はメタアクリル酸・メタアクリル酸メチル ・コポリマー(レームファーマ社製)で、官能基として カルボキシル基を有する被膜形成物質であり、pH6以 上で水に溶解する性質を有している。また、(4)オイ ドラギットRSPOLはアクリル酸エチル・メタアクリ ル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウ 30 解される。また、三級アミン部を有する結膜形成物質 ムエチル・コポリマー(レームファーマ社製)で、官能 基として四級アンモニウム基を有する疎水性被膜形成物 質であり、その溶解性はpHに非依存(何れのpHでも 水に溶解しない)である。

【0044】前記表2のサンプル8及びサンプル9から 解るように、被膜形成物質がpHに依存して水に溶解性 を示すものの、三級アミン部を有しない被膜形成物質 *

* (オイドラギットL100) である場合には、組成物の 溶解せしめ、最終的に成分(9)で合計100mlにし 20 測定系におけるpHを被膜形成物質が水に溶解し得る領 域(pH7.56)にまで調整しても角質浸透性は改善 されなかった。また、サンプル10及びサンプル11の ように水に対する溶解性がpHに非依存性である疎水性 被膜形成物質(オイドラギットRSPOL)を用いた場 合にも、pH調整によって角質浸透性は改善されなかっ

【0045】以上のことより、本発明における被膜形成 物質は、水に対する溶解性がpH依存性であると同時 に、三級アミン部を有してることが重要であることが理 (オイドラギットE100) を用いても、サンプル7の ように水を組成物中に配合しない場合には角質浸透性は 非常に低かった。よって、本発明における水は、高い角 質浸透性を得るための必須成分であることが理解され

[0046] 【表3】

	サンプルNo.				
構成成分	1 2	13	1 4	15	16
1)塩酸アモロルフィン	5	5	5	5	5
(2)オイドラギットE 1 0 0	10	10	10	10	10
(3)炭酸プロピレン	1	1	1	1	1
(4)プロピレングリコール	-	6	-	_	6
5)尿素		-	2	-	2
6) ラウリルジ メチルアミンオキシド	_	_	_	0.3	0.3
7)ラウリル硫酸ナトリウム	_	_	_	0.1	0.1
8)クエン酸	5	5	5	5	5
9)精製水	10	10	10	10	10

13 14 (10) 9 5 %エタノール 海量 海量 海景 海景

合計	100ml	100ml	100ml	100ml	100nl	
рН	4.10	4.08	4.13	4.15	4.21	
べたつき	0	0	0	0	0	
爪への密着性	0	0	0	0	0	
角質浸透性	0	0	0	0	0	

に溶解せしめ、最終的に成分(10)で合計100ml にして液状の被膜形成性抗真菌剤組成物を得た。

【0047】表3の何れの組成物も爪に塗布した場合に は溶媒の揮発に伴って被膜を形成し、該被膜はべたつき や被接触物に対する付着が極めて少なく、また、十分な 物理的強度を備えていた。そして、サンプル12~16 の組成物は、角質浸透性試験において該被膜から抗真菌 剤が放出され、角質に浸透していることが示された。特 に、サンプル13~16のように保湿剤(プロピレング リコール)、角質溶解剤(尿素)、界面活性剤(ラウリ 20 ルジメチルアミンオキシド、ラウリル硫酸ナトリウム) を配合すれば抗真菌剤の角質浸透性がさらに促進される ことが理解される。

【0048】図1は前記サンプル5、サンプル7、サン プル12、サンプル16の角質透過量を経時的にプロッ トしたものである。オイドラギットE100を用いてp Hを8. 62とした場合 (サンプル5) や水を含有しな い場合(サンプル7)では角質浸透性がほとんど認めら*

<製法>成分(10)の一部に成分(1)~(9)を順 10*れなかったのに対して、本発明の被膜形成性抗真菌剤組 成物であるサンプル12及びサンプル16では被膜から 抗真菌剤が経時的に放出され、角質浸透性が非常に高い ことがわかる。特に、サンブル16では湿潤剤、角質溶 解剤、界面活性剤の配合により角質浸透性が著しく向上 している。

【0049】試験例2

次に、ブタの爪 (蹄壁) を用いて、本発明の被膜形成性 抗真菌剤組成物を塗布した際の塩酸アモロルフィンの爪 浸透性について調べた。試験方法は次の通り。

【0050】爪浸透性試驗 1) ブタ蹄壁切片の作製

【表4】

豚足から蹄壁を摘出し、円形(直径1.1cm)に打ち 抜き、コールドトーム (CM-501、サクラ結構 (株)) で蹄真皮を削り、厚さ2.0mmの蹄壁切片を

作製した。 【0051】2)被験抗真菌剤組成物の調製

	サンプルNo.			
構 成 成 分	1 7	18		
(1) " C-塩酸アモロルフィン	5. 0 g	5. 0 g		
(2) オイドラギットE100	6.0g	12.5g		
(3) 炭酸プロピレン	1. 0 g	1.0g		
(4) プロピレングリコール	5. 0 g	5. 0 g		
(5) 尿素	1. 0 g	1. 0 g		
(6) ラウリル硫酸ナトリウム	0.1g	0. 1 g		
(7) ラウリルジメチルアミンオキシド	1.0g	1. 0 g		
(8) 精製水	3. 0 g	3. 0 g		
(9) 95%エタノール	適量	適量		
合計	100ml	1 0 0 m l		
рН	5. 51	6. 20		

【0052】 <製法> (9) の一部に成分(1)~ (8) を順に溶解せしめ、最終的に (9) で合計 100 m1にして、5w/v%" C-塩酸アモロルフィン含有組成 物(サンプル17、サンプル18)をそれぞれ調製し 50 【0053】3)方法

た。なお、" C-塩酸アモロルフィンの比放射能は3. 42MBq/mg、放射化学的純度は98%以上であっ た。

15

ブタ際壁切片の外層側に直径5mmの円形の印をつけ、 その中にサンプルをそれぞれ5µ1(薬剤塗布量として 250 μg/切片) 均一に塗布した。図2のように、バ イアル内に1/15Mリン酸緩衝溶液(nH7.4) 5mlで湿らせたコンバストパッド (パッカード社) 製)を入れ、その上に被験組成物を塗布した蹄壁切片を 真皮側を下にして静置した。バイアルを密閉系又は開放 系にて25℃で放置し、一定時間毎にコンバストパッド とパイアルを新しいものに交換した。

【0054】塩酸アモロルフィンの爪透過率は、使用溶 10 た。 みのコンバストパッドから、メタノールで薬剤を抽出 し、その一部にACS-II (Amersham International p 1c) 5 m 1 を加え、放射能を液体シンチレーションアナ ライザー (Tri-Carb 2000CA、パッカード社製) で測定 することにより算出した。なお、透過率は萎削塗布量に 対する透過率で表し、試験はそれぞれ n = 3 で行った。 【0055】4)結果

図3及び図4は、それぞれ密閉系及び開放系における" C-塩酸アモロルフィンの累積透過率を示す図である。 透過量が増加していることがわかる。また、何れの系に おいてもサンプル17の方がサンプル18よりも透過率* *が高いが、これは、サンプル18では被膜形成物質が多 く、形成された装膜中の薬剤濃度がサンプル17に仕し て相対的に低くなるためと考えられる。

【0056】試験例3

次に、健常なヒトの爪に対する浸透性を試験例2の方法 に準じて調べた。なお、サンブル塗布は、前記試験例2 のサンプル17及サンプル18それぞれ2μ1 (薬剤投 与量100 μg/切片) を、ヒト爪切片の外層側直径 2. 5mmの円内に塗布した。試験は密閉系にて行っ

【0057】図5にその結果を示す。これより、ヒト爪 に対しても製剤中の塩酸アモロルフィンが経時的に浸透 し、その透過量が増大していることがわかる。以上のよ うに、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物によれば、塗 布により抗直菌剤の放出性、角質浸透性、爪浸透性に優 れた被膜を形成することができ、ヒトやその他の哺乳動 物の白癬症特に爪白癬を効果的に治療することができ る。

[0058]

5 g 10 g 2 g

5 α

本発明の組成物は、何れの系においても塗布後経時的に 20 【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す るが本発明はこれらに限定されるものではない。 [0059]

実施例1 液状製剤

(6) 95%エタノール

(1)塩酸アモロルフィン	
(2) オイドラギットE100	
(3) 炭酸プロピレン	
(4) 精製水	
(5) クエン酸	

渦器 合計 100ml

【0060】 <製法>成分(6)の一部に成分(1)~ ※ 得た。得られた組成物は均一な透明液状であり、その p (5) を順に溶解せしめ、最終的に成分(6)で合計1 Hは10倍希釈で4.03であった。 00mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成物を※ [0061]

宝飾側2 遊世制刻

X/00/24 C 0X4/A2X/P4		
(1) 塩酸テルビナフィン	3 g	
(2) オイドラギットE100	16 g	
(3) トリアセチン	3 g	
(4)精製水	8 g	
(5) 酒石酸	3. 5 g	
(6) 95%エタノール	適量	

슈計 100ml 【0062】 <製法>成分(6)の一部に成分(1)~ ★得た。得られた組成物は均一な透明液状であり、その p

Hは10倍希釈で4.67であった。 (5)を順に溶解せしめ、最終的に成分(6)で合計1 [0063]

00m1にして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成物を★ 実施例3 液状製剤

(1)	硝酸ミコナゾール	3	g
(2)	オイドラギットE100	8	g
(3)	トリアセチン	2	g
(4)	1, 3ープチレングリコール	7	g
(5)	サリチル酸	1.	5 g

(5) サリチル酸

```
(10)
                                                特開平10-226639
                17
                                                18
            (6) 精製水
                                    1.0
            (7) ラウリルジメチルアミンオキシド
                                     1. 5 g
            (8) セチル硫酸ナトリウム
                                     0.5g
            (9) 酒石酸
                                     2. 5g
            (10) 95%エタノール
                                    磁量
                              合計
                                   100ml
 【0064】 <製法>成分(10)の一部に成分(1)
                                *物を得た。得られた組成物は均一な透明液状であり、そ
 ~ (9) を順に溶解せしめ、最終的に成分 (10) で合
                                 のpHは10倍希釈で4.54であった。
 計100mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成*
                                 [0065]
           実施例 4 ゲル状製剤
            (1) 塩酸アモロルフィン
                                     3
                                        g
            (2) オイドラギットE100
                                    10
                                        g
            (3) クエン酸トリエチル
                                     2.5g
            (4) ジプロピレングリコール
                                     5
            (5) 尿素
                                     1. 5 g
            (6) オイドラギット1.100
                                    12
            (7) 精製水
                                        g
            (8) ラウリルジメチルアミンオキシド
            (9) ラウリル硫酸ナトリウム
                                    0. 1 g
           (10) クエン酸
           (11) 95%エタノール
                              승計
                                   1.00 \, \text{m} \, \text{l}
                               ※(1)塩酸アモロルフィン
 【0066】 <製法>成分(11)の一部に成分(1)
                                                        5
                                 (2) オイドラギットRSPOL
                                                       15
~ (10) を順に溶解せしめ、最終的に成分(11)で
                                 (3) トリアセチン
合計100mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組
                                 (4) 酢酸エチル
成物を得た。得られた組成物は均一な透明ゲル状であ
                                 (5) 酢酸プチル
り、そのnHは10倍希釈で4、20であった。
                                 (6) 塩化メチレン
                                                        最高
【0067】以上実施例1~4の被膜形成性抗真菌剤網
                                               合計
                                                      100ml
成物を爪に塗布したところ、何れも爪に対して密着性が
良く、被膜強度も十分な被膜が形成された。また、べた 30
                                 【0069】 < 製法>成分(6)の一部に成分(1)~
つきや爪への密着性、角質浸透性について前記のように
                                 (5) を順に溶解せしめ、最終的に成分(6)で合計1
                                 00mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成物を
評価したところ、何れの組成物もべたつき◎、爪への密
着性◎、角質浸透性については実施例1及び実施例2が
                                得た。
○、実施例3及び実施例4は©であった。
                                 【0070】比較例2
【0068】比較例1
                             ×
           (1) 塩酸アモロルフィン
           (2) エチルセルロース
                                         4. 5g
           (3) オイドラギットS100
                                         0.5g
            (メタアクリル酸メタアクリル酸メチルコポリマー、pH7以上で水に溶解性
           を示す。)
           (4) アジピン酸ジイソプロピル
                                        1.0
           (5) 精製水
                                         4
                                            g
           (6) エタノール
                                         適量
                               습計
                                       100ml
【0071】<製法>成分(6)の一部に成分(1)~
                               ★【0072】比較例1及び比較例2についても前記試験
(5)を撹拌して溶解させ、最終的に成分(6)で合計
                                例1と同様に試験を行った。表5から明らかなように、
100mlにして目的とする被膜形成性抗直菌剤組成物
                                何れの比較例においても角質浸透性は極めて低かった。
を得た。
                                 【表5】
           試験項目
                         比較例 1
                                 比較例2
```

		(11)

			2.0
べたつき	0	0	
爪への密着性	0	0	
角質浸透性	×	×	

[0073]

「発明の効果」以上説明したように本発明にかかる被膜 形成性抗真菌剤組成物は、三族アミン部を有する被膜形 成物質、抗真菌剤及び水を含有し、且つ組成物の p Hを 前記被膜形成物質が溶解又は部分溶解し得る p H衛城と 10 することにより、爪に塗布した場合にベたつきがなく、 密着性に優れ、しかも抗臭菌剤の放出性及び角質層や爪 に対する浸透性が高い被膜を形成することができるの で、白癬症、特に爪白癬症を効果的に治療することがで きる。

10

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物における抗*

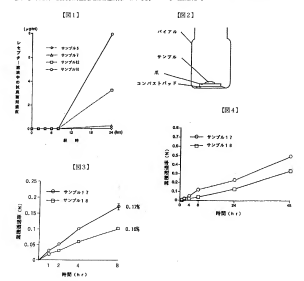
* 真菌剤の角質浸透性を示す図である。

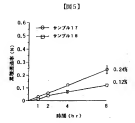
【図2】本発明の爪浸透性試験の試験方法を示す図である。

【図3】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物のブタ節壁に対する薬剤の累積透過率を示す図で ある(密閉系)。

【図4】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物のブタ節壁に対する薬剤の累積透過率を示す図で ある(開放系)。

【図5】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物のヒト爪に対する薬剤の累積透過率を示す図であ る(密閉系)。





フロントページの続き

(72)発明者 鈴木 喬 神奈川県横浜市金沢区福浦2-12-1 株 式会社資生堂第二リサーチセンター内

(72)発明者 小室 正勝 栃木県下都賀郡野木町友沼5905-58